- 11 Veröffentlichungsnummer:
- 0 378 082 A1

(P)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(1) Anmeidenummer: 90100058.8

(5) Int. Cl.5: C07D 249/12

- 2 Anmeldetag: 03.01.90
- Priorität: 07.01.89 DE 3900347
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 18.07.90 Patentblatt 90/29
- Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI NL SE
- 71 Anmelder: BASF Aktiengesellschaft Carl-Bosch-Strasse 38 D-6700 Ludwigshafen(DE)
- 2 Erfinder: Baus, Ulf, Dr.
 Keltenweg 10
 D-6915 Dossenheim(DE)
 Erfinder: Reuther, Wolfgang, Dr.
 Am Pferchelhang 16
 D-6900 Heidelberg(DE)

- (54) 1-Hydroxy-1,2,3-triazole.
- 1-Hydroxy-1,2,4-triazole der allgemeinen Formel I

(I),

in der

R¹ und R² unabhängig voneinander Wasserstoff, Alkyl, Halogen, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder gemeinsam eine Alkylenkette bedeuten, sowie Verfahren zu deren Herstellung.

EP 0 378 082 A1

Xerox Copy Centre

1-Hydroxy-1,2,4-triazole

Die vorliegende Erfindung betrifft neue 1-Hydroxy-1,2,4-triazole und Verfahren zu deren Herstellung. Aus der DE-A-22 01 063 und der DE-A-23 24 010 sind wertvolle in 1-Position substituierte 1,2,4-Triazole mit biologischer Aktivität bekannt.

Aus der DE-A-38 20 738 und der DE-A-38 20 739 sind Verfahren zur Herstellung von 1-Hydroxypyrazolen mit Peroxogruppen enthaltenden Verbindungen bekannt.

Der vorliegenden Erfindung lag daher die Aufgabe zugrunde, neue Zwischenprodukte zu finden, die einen einfachen Zugang zu neuen in 1-Position substituierten 1,2,4-Triazolen ermöglichen.

Demgemäß wurden neue 1-Hydroxy-1,2,4-triazole der allgemeinen Formel I

10

5

$$\begin{array}{c|c}
N - N - OH \\
\downarrow \downarrow \downarrow \\
R 1 - R 2
\end{array}$$
(I),

in der

R¹ und R² unabhängig voneinander Wasserstoff, Alkyl, Halogen, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder gemeinsam eine Alkylenkette bedeuten, gefunden sowie Verfahren zu deren Herstellung.

Die Substituenten R¹ und R² der 1-Hydroxy-1,2,4-triazole I, gegebenenfalls Salze als Zwischenprodukte III sowie deren Vorprodukte, die 1-H-1,2,4-Triazole II, haben unabhängig voneinander folgende Bedeutunaen:

- Wasserstoff,
- Alkyl wie C_1 - C_{20} -Alkyl, bevorzugt C_1 - C_8 -Alkyl, besonders bevorzugt C_1 - C_4 -Alkyl wie Methyl, Ethyl, n-Propyl, iso-Propyl, n-Butyl, iso-Butyl, sec.-Butyl und tert.-Butyl,
- Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom und lod, bevorzugt Chlor, Brom und lod, besonders bevorzugt Chlor,
- Aryl wie Phenyl, 1-Naphthyl, 2-Naphthyl, 1-Anthranyl, 2-Anthranyl und 9-Anthranyl, bevorzugt Phenyl, 1-Naphthyl und 2-Naphthyl, besonders bevorzugt Phenyl,
- durch Alkyl und/oder Halogen ein- bis dreifach substituiertes Aryl, bevorzugt durch C1-C8-Alkyl und/oder Fluor, Chlor, Brom oder lod ein-bis dreifach substituiertes Phenyl, besonders bevorzugt durch C1-C4-Alkyl und/oder Fluor oder Chlor ein- bis dreifach substituiertes Phenyl wie 2-Fluorphenyl, 4-Fluorphenyl, 2-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 2,4-Difluorphenyl, 2,4-Dichlorphenyl, 2-Chlor-4-fluorphenyl, 2,4,6-Trifluorphenyl und 2.4.6-Trichlorphenyi.

Die Substituenten R¹ und R² in den Verbindungen I, II und III können auch gemeinsam für eine Alkylenkette stehen, die gegebenenfalls durch Alkyl, Halogen und/oder gegebenenfalls substituiertes Aryl substituiert sein kann. Die bevorzugten Substituenten der Alkylenkette sind analog denjenigen, die zuvor genannt wurden. Die Alkylenkette besteht aus 4- oder 5-Kettengliedern, also -(CH2)4- oder -(CH2)5-, bevorzugt ist -(CH₂)₅-.

In den Verbindungen III bedeutet Me[®] ein Alkali- oder Erdalkalikation, bevorzugt Lithium, Natrium, Kalium, Magnesium und Calcium, besonders bevorzugt Lithium, Natrium und Kalium.

Bevorzugte 1-Hydroxy-1,2,4-triazole I und bevorzugte 1-H-1,2,4-Triazole II sind:

45

40

50

1-Hydroxy-1,2,4-triazole I	1-H-1,2,4-Triazole II
1-Hydroxy-1,2,4-triazol	1-H-1,2,4-Triazol
1-Hydroxy-3-methyl-1,2,4-triazol	1-H-3-methyl-1,2,4-triazol
1-Hydroxy-5-methyl-1,2,4-triazol	1-H-5-methyl-1,2,4-triazol
1-Hydroxy-3,5-dimethyl-1,2,4-triazol	1-H-3,5-dimethyl-1,2,4-triazol
1-Hydroxy-3-ethyl-1,2,4-triazol	1-H-3-ethyl-1,2,4-triazol
1-Hydroxy-5-ethyl-1,2,4-triazol	1-H-5-ethyl-1,2,4-triazol
1-Hydroxy-3,5-diethyl-1,2,4-triazol	1-H-3,5-diethyl-1,2,4-triazol
1-Hydroxy-3-ethyl-5-methyl-1,2,4-triazol	1-H-3-ethyl-5-methyl-1,2,4-triazol
1-Hydroxy-5-ethyl-3-methyl-1,2,4-triazol	1-H-5-ethyl-3-methyl-1,2,4-triazol
1-Hydroxy-3-chlor-1,2,4-triazol	1-H-3-chlor-1,2,4-triazol
1-Hydroxy-5-chlor-1,2,4-triazol	1-H-5-chlor-1,2,4-triazol
1-Hydroxy-3,5-dichlor-1,2,4-triazol	1-H-3,5-dichlor-1,2,4-triazol
1-Hydroxy-3,5-diphenyl-1,2,4-triazol	1-H-3,5-diphenyl-1,2,4-triazol
1-Hydroxy-3-(4-fluorphenyl)-1,2-triazol	1-H-3-(4-fluorphenyl)-1,2,4-triazol
	<u> </u>

Besonders bevorzugt wird 1-Hydroxy-1,2,4-triazol als Verbindung I und 1-H-1,2,4-Triazol als Verbindung II.

Die 1-Hydroxy-1,2,4-triazole I sind nach folgenden Methoden erhältlich:

Die Umsetzung erfolgt zwischen einem 1-H-1,2,4-Triazol II und einer Verbindung mit Peroxogruppen bei Temperaturen von -20°C bis +150°C, gegebenenfalls in Gegenwart eines Agenzes, das unter Salzbildung über die Verbindungen III zu den 1-Hydroxy-1,2,4-triazolen I nach folgender Reaktionsgleichung führt:

Für den Fall, daß man die 1-H-1,2,4-Triazole II mit Peroxogruppen tragenden Verbindungen ohne Zusatz eines salzbildenden Agenzes umsetzt, verfährt man wie folgt: 1 bis 3 eq (Mol-Äquivalent) 1-H-1,2,4-Triazol II werden in einem Lösungsmittel wie Wasser, Wasser/Aceton-Mischung, Tetrahydrofuran, Diglyme, Methylchlorid oder Chloroform mit 1 eq einer Peroxocarbonsäure, vorzugsweise m-Chlorperbenzoesäure versetzt. Die Reaktionstemperatur liegt zwischen 0 und 50°C, vorzugsweise bei Raumtemperatur.

Für den Fall, daß man die 1-H-1,2,4-Triazole mit Peroxogruppen tragenden Verbindungen unter Zusatz eines salzbildenden Agenzes umsetzt, verfährt man wie folgt:

a) 1 bis 10 eq 1-H-1,2,4-Triazol II in einem inerten Lösungsmittel wie Diglyme, Tetrahydrofuran oder Diethylether mit einer metallorganischen Verbindung, einer Alkalimetallsuspension oder einem Hydrid metalliert, anschließend mit 1 eq Dibenzoylperoxid versetzt. Man läßt mehrere Tage bei Raumtemperatur rühren.

b) 1 bis 3 eq 1-H-1,2,4-Triazol II werden in Wasser mit einem Hydroxid, einem Carbonat oder einem Hydrocarbonat metalliert, anschließend mit 1 eq Peroxocarbonsäure versetzt und über Nacht gerührt. Statt der Peroxocarbonsäure kann man auch das Alkali- oder Erdalkalisalz der Peroxocarbonsäure verwenden und z.B. in fester Form hinzudosieren.

Als salzbildende Agentien eignen sich metallorganische Verbindungen z.B. Metallalkyle wie n-Butyllithium, tert.-Butyllithium und Methyllithium, Metallaryle wie Phenyllithium, Alkalimetallsuspensionen, wie Natrium in Toluol oder Kalium in Toluol, Hydride, z.B. Alkalihydride wie Lithiumhydrid, Natriumhydrid und Kaliumhydrid, Erdalkalihydride wie Calciumhydrid, bevorzugt Natriumhydrid, Hydroxide, z.B. Alkalihydroxide wie Lithiumhydroxid, Natriumhydroxid und Magnesiumhydroxid, Carbonate, z.B. Alkalicarbonate wie Lithiumcarbonat, Natriumcarbonat und Kaliumcar-

5

10

15

25

30

35

45

bonat, Erdalkalicarbonate wie Calciumcarbonat und Magnesiumcarbonat, Hydrogencarbonate, z.B. Natriumhydrogencarbonat.

Diese Reaktionen können bevorzugt auch in Gegenwart eines Lösungsmittels durchgeführt werden. Bei der Verwendung von metallorganischen Verbindungen oder Hydriden eignen sich Ether wie Diethylether, Methyl-butylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, Glykolether wie Diglyme, Triglyme, aliphatische Kohlenwasserstoffe wie Pentan, Hexan, Petrolether, Cyclohexan, aromatische Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Toluol und die Xylole oder deren Gemische.

Bei der Verwendung von Hydroxiden, Carbonaten oder Hydrogencarbonaten eignen sich Wasser, Alkohole, wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, iso-Propanol und die Butanole, Ketone, wie Aceton und Diethylketon oder deren Gemische, bevorzugt Wasser.

Als Peroxogruppen tragende Verbindungen eignen sich organische Peroxide, z.B. Dialkylperoxide, Alkylarylperoxide, Diarylperoxide, Diacylperoxide wie Diacetylperoxid, Dipropionylperoxid und Dibenzoylperoxid, bevorzugt Dibenzoylperoxid; Peroxosäuren, z.B. Peroxosulfonsäuren wie p-Toluolperoxosulfonsäure, Toluolperoxosulfonsäure, p-Bromtoluolperoxosulfonsäure und Methylperoxosulfonsäure, bevorzugt p-Toluolsulfonsäure, Peroxocarbonsäuren wie Peroxoessigsäure, Peroxobenzoesäure, m-Chlorperbenzoesäure, Peroxopropionsäure, Peroxobuttersäure, Peroxomaleinsäure, Monoperoxobernsteinsäure und Monoperoxophthalsäure, bevorzugt Monoperoxophthalsäure.

Die 1-Hydroxy-1,2,4-triazole II eignen sich als Zwischenprodukte für biologisch aktive Substanzen wie Fungizide, Wachstumsregulatoren und Biozide.

Beispiel

20

30

35

40

45

55

103,5 g (1,5 mol) 1-H-1,2,4-Triazol wurden in 1344 g (12 mol) 50 %igem wäßrigem Kaliumhydroxid gelöst. Unter Eiskühlung wurden 340 g (3 mol) 30 %iges H₂O₂, portionsweise 555 g (3,75 mol) Phthalsäureanhydrid zugegeben und 2 Stunden bei Raumtemperatur (20 bis 30 °C) gerührt. Anschließend wurde mit ca. 35 %iger Schwefelsäure auf einen pH-Wert <1,5 angesäuert, der entstandene Niederschlag abgesaugt und das Filtrat durch quantitative HPLC-Messung untersucht. Man erhielt 19 g (15 %) das wie üblich aufgearbeitet wurde; Fp.: 132 °C.

Ansprüche

1. 1-Hydroxy-1,2,4-triazole der aligemeinen Formel I

in der

R¹ und R² unabhängig voneinander Wasserstoff, Alkyl, Halogen, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder gemeinsam eine Alkylenkette bedeuten.

- 2. 1-Hydroxy-1,2,4-triazole der allgemeinen Formel I nach Anspruch 1, in der R1 und R2 unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁- bis C₂₀-Alkyl, Fluor, Chlor, Brom, Phenyl, 1-Naphthyl, 2-Naphthyl, durch C₁-bis C₈-Alkyl und/oder Fluor, Chlor, Brom oder !od ein- bis dreifach substituiertes Phenyl oder gemeinsam -- (CH₂)₄- oder -(CH₂)₅.
- 3. 1-Hydroxy-1,2,4-triazole der allgemeinen Formel I nach Anspruch 1, in der R¹ und R² unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁- bis C₄-Alkyl, Chlor, Phenyl, durch C₁- bis C₄-Alkyl und/oder Fluor oder Chlor, ein- bis dreifach substituiertes Phenyl oder gemeinsam -(CH₂)₄-.
- 4. Verfahren zur Herstellung von 1-Hydroxy-1,2,4-triazolen der allgemeinen Formel I nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man 1-H-1,2,4-Triazole der allgemeinen Formel II

$$\begin{array}{c|c}
N & H \\
R^1 & R^2
\end{array}$$
(II),

in der R¹ und R² die oben genannten Bedeutungen haben, mit einer Verbindung mit Peroxogruppen,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Agenzes, das unter Salzbildung über die Verbindungen der allgemeinen Formel III

in der R^1 und R^2 die oben genannten Bedeutungen haben und Me^{\oplus} für ein Alkali- oder Erdalkalimetallkation steht, führt, umsetzt.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE					EP 90100058.8
Kategorie	Kennzeichnung des Dokum der ma	ents mit Angabe, sowert erf Bgeblichen Terle	orderlich.	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. CI.*)
A	CHEMICAL ABST Nr. 17, 27. 0 Columbus, Ohi JOVANOVIC et of the first 1,2,4-triazin Carbon-13 NMR zine N-oxides hydrogen/deut shifts for th of some dihyd zine tautomer Seite 638, Sp Zusammenfassu & Hetero 951-66	ktober 1986, o, USA al. "Synthes monosubstitue e di-N-oxide of 1,2,4-trand use of erium isotope assignment to-1,2,4-tries" alte 1,	is ted : ia- e s a-	1	C 07 D 249/12
A	CHEMICAL ABST Nr. 21, 23. N Columbus, Ohi WICKINGS et a "Non-steroida of granulosa activity in v Seite 88, Spa Zusammenfassu & J. Ste 26(6), 6	ovember 1987 o, USA l. l inhibition cell aromata itro" lte 2, ng-Nr. 191 1 roid Biochem	, se 36j	1	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int CI) C 07 D 249/00
A	DD - A - 59 2 (BECKER) * Anspruch	88 1; Beispiel	12 *	1	
D, P A	DE - A1 - 3 8 (BASF) * Anspruch			1	
D, P A	DE - A1 - 3 8 (BASF) * Anspruch			1	•.
Der vor	rliegende Recherchenbericht wu	de für alle Patentansprüche	e erstellt		
Recherchenort Abschlußdatum der Recherche				Prufer	
WIEN .		01-03-19	01-03-1990		HAMMER
X: von be ander A: technic O: nichts P: Zwisc	EGORIE DER GENANNTEN D esonderer Bedeutung allein I esonderer Bedeutung in Verk en Veröffentlichung derselbe ologischer Hintergrund schnittliche Offenbarung schenliteratur findung zugrunde liegende T	petrachtet pindung mit einer en Kategorie	nach dem D: in der Anr L: aus ander 2. 3. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4.	Anmeldeda neldung and n Gründen a	ent, das jedoch erst am oder tum veroffentlicht worden ist geführtes Dokument angeführtes Dokument

03 82 EPA Form 1503



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE						-2- EP 90100058.8
Categorie	Kennzeichnung des Dokumen				Betrifft hspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. CI.)
			w			
					·	
	•					
						RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. CI*)
		·				
Der vo	orliegende Recherchenbericht wur	rde für alle Patentansprüc	he erstellt.			
	Recherchenort WIEN	Abschlußdatum d 01-03-19			н	Prüfer AMMER
X : von i Y : von i	EGORIE DER GENANNTEN Dessonderer Bedeutung allein lessonderer Bedeutung in Verteren Veröffentlichung derselbe nologischer Hintergrund tschriftliche Offenbarung	OKUMENTEN poetrachtet pindung mit einer en Kategone	D: in de L: aus:	er Anm anderr	eldung an Gründen	ent, das jedoch erst am odei itum veroffentlicht worden is geführtes Dokument angeführtes Dokument
l P·7wis	tschriffliche Offenbarung chenliteratur Erfindung zugrunde liegende 1	Theorien oder Grundså	&: Mitg tze stım	lied de	er gleichen es Dokume	Patentfamilie, überein-

THIS PAGE BLANK (USPTO)